PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-087438

(43) Date of publication of application: 07.04.1998

(51)Int.CI.

A61K 7/06

(21)Application number : 08-239406

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEM CORP

(22)Date of filing:

10.09.1996

(72)Inventor: HIWATARI TOMOAKI

KITANI YASUO

NARASAKI KANJI ITO YOSHIYO

HAYAMA KAZUHIDE

(54) HEIR COSMETIC COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a hair cosmetic composition, having excellent hairdressing properties and capable of imparting a good pliablenese and a good finish touch feeling to hair by making the composition contain an amine oxide group—containing copolymer and a nonionic polymer therein.

SOLUTION: This hair cosmetic composition contains the following ingredients (a) and (b): (a) at least one amine oxide group-containing copolymer having 10,000 to 500,000 weight-average molecular weight and (b) at least one nonionic polymer. The weight ratio (a)/(b) is (1/10) to (10/1) and the total amount of the contained ingredients (a) and (b) is 0.1–10wt.%. The ingredient (a) is a copolymer composed of 15–90wt.% amine oxide group-containing unsaturated monomer of formula I [R1 is H or methyl; R2 and R3 are each a 1–24C alkyl, aryl, etc.; X is a bivalent bonding croup; (m) is 0–1], etc., and 85–10wt.% hydrophobic unsaturated monomer of formula II [R14 is an alkyl). The ingredient (b) is a polymer consisting essentially of an unsaturated monomer (e.g. the one containing a pyrrolidone ring). The composition can be prepared as a hair spray, a hair mousse, a hair set lotion, a hair gel, etc.

$$c n_2 = c - (x)_8 - N_+ - 0^-$$

1

П

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

08.02.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

06.04.2004

[Kind of final disposal of application other than the

examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3620162

[Date of registration]

26.11.2004

[Number of appeal against examiner's decision of

2004-009195

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

06.05.2004

of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-87438

(43)公開日 平成10年(1998) 4月7日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

A61K 7/06

A 6 1 K 7/06

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 11 頁)

(21)出願番号	特顧平8-239406	(71) 出題人 000005968
		三菱化学株式会社
(22)出顧日	平成8年(1996)9月10日	東京都千代田区丸の内二丁目5番2号
		(72)発明者 樋渡 智章
		三重県四日市市東邦町1番地 三菱化学株
		式会社四日市総合研究所内
		(72)発明者 木谷 安生
		三重県四日市市東邦町1番地 三菱化学株
		式会社四日市総合研究所内
		(72)発明者 奈良崎 幹二
		三重県四日市市東邦町1番地 三菱化学株
		式会社四日市総合研究所内
		(74)代理人 弁理士 長谷川 鳴司
		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 毛髪化粧料組成物

(57)【要約】

【課題】 優れた整髪性を有し、良好な柔軟性及び良好 な風合いの仕上がり感を与える毛髪化粧料組成物の提 供。

【解決手段】 (a) 重量平均分子量10,000~5 00,000のアミンオキシド基含有重合体の少なくと も一種、(b) 非イオン性重合体の少なくとも一種より なり、(a)/(b)の重量比が1/10~10/1で あり、(a)と(b)の合計量が0.1~10重量%含 有されてなる毛髪化粧料組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a) 重量平均分子量10,000~500,000のアミンオキシド基含有重合体の少なくとも一種、(b) 非イオン性重合体の少なくとも一種よりなり、(a) \angle (b) の重量比が $1/10\sim10/1$ であり、(a) \angle (b) の合計量が0.1~10重量%含有されてなる毛髪化粧料組成物。

【請求項2】 (a)成分のアミンオキシド基含有重合体が、アミンオキシド基含有不飽和単量体15~90重量%と疎水性不飽和単量体85~10重量%からなる共重合体の構造を有するものである請求項1に記載の毛髪化粧料組成物。

【請求項3】 (b) 成分の非イオン性重合体がピロリドン環、アミド基、N-アルキル置換アミド、ポリエーテル基、ホルムアミド基、又はアセトアミド基を含有する不飽和単量体を必須成分とする重合体である請求項1に記載の毛髪化粧料組成物。

【請求項4】 アミンオキシド基含有不飽和単量体が、下記一般式(I)~(IV)で示される化合物である請求項1に記載の毛髪化粧料組成物。

【化1】

$$CH_2 = C - (X)_{\bullet} - N^{+} - O^{-}$$
 (1)

$$CH_{2} = \overset{R^{1}}{C} - (X)_{n} - \overset{N^{+}}{-} O^{-} \qquad \dots (II)$$

$$CH_{2} = C - (X)_{a} - N N^{+} - O - \dots (II)$$

 R^1 に R¹ の内少なくとも一つは $CH_2 = C - (X)$ の 一を、

他の $R^6 \sim R^{13}$ は水素原子又は炭素数 $1 \sim 24$ のアルキル基、アリール基又はアリールアルキル基を、a と b は

同一又は異なっていてもよい1~10の整数をそれぞれ 示す)

(式中、R1 は水素原子又はメチル基を、R2 とR3 は同一又は異なっていてもよい炭素数1~24のアルキル基、アリール基又はアリールアルキル基を、R4とR5 は炭素数1~24のアルキル基、アリール基又はアリールアルキル基を、Xは二価の結合基を、mは0~1の整数を、nは0~4の整数を、pは0~3の整数を、Yは【化2】

【請求項5】 疎水性不飽和単量体が、式(V)で示される化合物である請求項1に記載の毛髪化粧料組成物。 【化3】

$$R^{1}$$
 $CH_{2} = C - COOR^{14}$ (V)

(式中、 R^1 は水素原子又はメチル基を、 R^{14} は炭素数 $1\sim24$ のアルキル基を示す)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アミンオキシド基 含有共重合体と非イオン性重合体とを組み合わせてなる 毛髪化粧料組成物に関する。本発明の組成物は、優れた 整髪性を有し、良好な柔軟性及び良好な風合いの仕上り 感を与えるので、ヘアスプレー、ヘアムース、ヘアセットローション、ヘアジェル等の用途に有用である。

[0002]

【従来の技術】頭髪を所望の形状で保持する方法とし て、皮膜形成性高分子化合物が水、低級アルコール或い はそれらの混合溶媒等に溶解された溶液を頭髪に塗布、 乾燥することで整髪することが一般に行われている。こ のような皮膜形成高分子として、ポリビニルピロリド ン、ビニルピロリドン/酢酸ビニル共重合体等の非イオ ン性高分子化合物が従来より広く用いられているが (T he Cosmetic, Toiletry, and Fragrance Association社発行の International Cosmetic In gredient Dictionaryに記載のPV P、PVP/VA COPOLYMER;特公昭46-19637号公報、特開昭51-144480号公報 等)、整髪効果を増す為に形成皮膜は硬く、柔軟性がな い為に髪にごわつき感を与え、高湿時にはべたつきを生 じる問題があり、整髪効果も十分とは言えなかった。ま た整髪後、髪を櫛通しすると、形成フィルムが細かな砕 片となるフレーキング現象を生じ、帯電により毛髪が広 がりまとめにくい等の問題もあり、満足し得るものでは なかった。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】上述したように、従来より用いられている非イオン性高分子化合物にはいろいろな問題点がある。本発明の課題は、従来の非イオン性高分子化合物の問題点を解決し、優れた整髪性を有し、良好な柔軟性、良好な風合いの仕上がり感を与える整髪用化粧料組成物を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、上記課題 を解決するために鋭意検討した結果、非イオン性高分子 化合物とアミンオキシド基含有高分子化合物とを組み合 わせることにより、優れた整髪性を有し、良好な柔軟 性、良好な風合いの仕上がり感を与える整髪用化粧料組 成物が得られることを見い出し、本発明を完成するに至った。

【0005】即ち、本発明は、(a) 重量平均分子量1 0,000~500,000のアミンオキシド基含有重 合体の少なくとも一種、(b) 非イオン性重合体の少な くとも一種よりなり、(a) / (b) の重量比が1/1 0~10/1であり、(a) と(b) の合計量が0.1 ~10重量%含有されてなる毛髪化粧料組成物にある。 以下、本発明を詳細に説明する。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明で用いられる(a)成分のアミンオキシド基含有重合体は、(A)アミンオキシド基含有不飽和単量体からなる重合体の構造を有するもの、又は(A)アミンオキシド基含有不飽和単量体、及び(B)疎水性不飽和単量体からなる共重合体の構造を有するものであり、好ましくは、(A)アミンオキシド基含有単量体15~90重量%、及び(B)疎水性単量体単位85~10重量%からなる共重合体の構造を有するものである。

【0007】ここで、(a)成分が(A)からなる重合体の構造を有するものであるとは、(a)成分を下記①~②の何れかの方法により製造することにより、重合体中に(A)の構造単位を含むものをいう。このアミンオキシド基含有重合体の製造方法としては、例えば次の①~②の方法が挙げられる。中でも②の方法が好ましい。①窒素含有単量体をオキシド化して得られたアミンオキシド基含有単量体(A)を重合させる方法。

②窒素含有単量体を重合した後、窒素含有基をオキシド 化する方法。

③反応活性な官能基を持つ単量体を重合した後、当該官能基と反応しうる活性基及びアミンオキシド基を併せ持つ物質を反応させる方法。

④反応活性な官能基を持つ単量体を重合した後、当該官能基と反応しうる活性基及び窒素含有基を併せ持つ物質を反応させ、次に窒素含有基をオキシド化する方法。

【0008】また、(a)成分が(A)及び(B)からなる共重合体の構造を有するもの(以下、アミンオキシド基含有共重合体ということがある)であるとは、

(a)成分を下記⑤~❸の何れかの方法により製造することにより、共重合体中に(A)及び(B)の構造単位を含むものをいう。このアミンオキシド基含有共重合体の製造方法としては、例えば次の⑤~❸の方法が挙げられる。中でも⑤の方法が好ましい。

【0009】 ⑤窒素含有単量体をオキシド化して得られたアミンオキシド基含有単量体(A)と疎水性単量体(B)とを共重合させる方法。

⑤窒素含有単量体と疎水性単量体(B)を共重合した後、窒素含有基をオキシド化する方法。

⑦反応活性な官能基を持つ単量体と疎水性単量体(B) を共重合した後、当該官能基と反応しうる活性基及びア

【化5】

ミンオキシド基を併せ持つ物質を反応させる方法。

❸反応活性な官能基を持つ単量体と疎水性単量体(B) を共重合した後、当該官能基と反応しうる活性基及び窒素含有基とを併せ持つ物質を反応させ、次に窒素含有基をオキシド化する方法。

【〇〇1〇】アミンオキシド基含有単量体(A): (A)成分のアミンオキシド基含有単量体としては、例 えば一般式(I)~(IV)で示される単量体が挙げられ る。

【0011】 【化4】

$$CH_{2} = C - (X)_{m} - N^{+} - O^{-} \qquad \dots \dots (I)$$

$$CH_2 = C - (X)_a - (X)_a - (X)_a - (X)_a$$

$$CH_2 = C - (X)_{\bullet} - N N^{+} - O - \dots (II)$$

 R^{I} R^I \rightarrow R^{I3}の内少なくとも一つはCH₂ = C - (X)_a - を、

【0014】他の $R^6 \sim R^{13}$ は水素原子又は炭素数 $1 \sim 24$ のアルキル基、アリール基又はアリールアルキル基を、aとりは同一又は異なっていてもよい $1 \sim 10$ の整数をそれぞれ示す)

【0015】一般式(I)で示される単量体には、N, N-ジメチルアミノエチルアクリレート、N, N-ジメチルアミノエチルメタクリレート、(以下、N, N-ジメチルアミノエチル(メタ)アクリレートと略記する)、N, N-ジエチルアミノエチル(メタ)アクリレート、N, N-ジメチルアミノプロピル(メタ)アクリレート、N, N-ジエチルアミノプロピル(メタ)アクリレート、N, N-ジメチルアミノプロピル(メタ)アクリレート、N, N-ジメチルアミノエチル(メタ)アク

リルアミド、N, Nージエチルアミノエチル (メタ) アクリルアミド、N, Nージメチルアミノプロピル (メタ) アクリルアミド、N, Nージメチルアミノプロピル (メタ) アクリルアミド、N, Nージメチルアミノプロピル (メタ) アクリルアミド、N, Nージメチルアミノプロピオン酸ビニル、pージメチルアミノメチルスチレン、pージメチルアミノエチルスチレン、pージエチルアミノエチルスチレン等のアミンオキシド化物、或いは、無水マレイン酸、無水イタコン酸、無水クロトン酸等の不飽和基含有酸無水物と、これら酸無水基との反応性基及び第三級アミノ基を同時に持つN, Nージメチルー1, 3ープロパンアミン、N, Nージメチルーpーフェニレンジアミン等との

【0012】(式中、 R^1 は水素原子又はメチル基を、 R^2 と R^3 は同一又は異なっていてもよい炭素数 $1\sim2$ 4のアルキル基、アリール基又はアリールアルキル基を、 R^4 と R^5 は炭素数 $1\sim2$ 4のアルキル基、アリール基又はアリールアルキル基を、Xは二価の結合基を、mは $0\sim1$ の整数を、nは $0\sim4$ の整数を、pは $0\sim3$ の整数を、Yは【0013】

反応物、グリシジルメタクリレート等のエポキシ基含有 単量体と、これらエポキシ基との反応性基及び第三級ア ミノ基を同時に持つN、Nージメチルー1、3ープロパ ンアミン、N、Nージメチルーpーフェニレンジアミン 等の化合物との反応物、等のアミンオキシド化物が例示 される。また、グリシジルメタクリレート等のエポキシ 基含有単量体とヒドロキシエチルーN、Nージメチルア ミンオキシド含有物との生成物、2ーイソシアネート たアミンオキシド含有物との生成物、2ーイソシアネートエチル(メタ)アクリレート等のイソシアネート基含 有単量体とヒドロキシエチルーN、Nージメチルアミン オキシド等のイソシアネート基と反応活性な基を含有し たアミンオキシド含有物との生成物が例示される。

【0016】一般式(II)で示される単量体には2-ビニルピリジン、3-ビニルピリジン、4-ビニルピリジン、3-メチル-5-ビニルピリジン、3-メチル-5-ビニルピリジン、4-メチル-5-ビニルピリジン、6-メチル-5-ビニルピリジン、2-メチル-4-ビニルピリジン、3-メチル-4-ビニルピリジン、2-ラウリル-5-ビニルピリジン、2-ラウリル-4-ビニルピリジン、2-(t-ブチル)-5-ビニルピリジン、等のアルキル、アリール、アルキルアリール基の付加物等のアミンオキシド化物が例示される。

【0017】一般式(III)で示される単量体には1ービ ニルイミダゾール、2-メチル-1-ビニルイミダゾー ル、4-メチル-1-ビニルイミダゾール、5-メチル -1-ビニルイミダゾール、2-ラウリル-1-ビニル イミダゾール、4-(t-ブチル)-1-ビニルイミダ ゾール等のアミンオキシド化物が例示される。一般式 (IV)で示される単量体には4-ビニルモルホリン、2 ーメチルー4ービニルモルホリン、4ーアリールモルホ リン、1ービニルピペリジン、4ーメチルー4ービニル ピペリジン、2-ラウリル-1-ビニルピペラジン、4 ーメチルピペラジノエチルメタクリレート、等のアミン オキシド化物が例示される。これらの中でも、一般式 (I)で示される単量体が最も好ましく、特に (メタ) アクリロイルオキシアルキレン化合物であって、一般式 (I)のR²とR³がC₁~C₄のアルキル基であるも のが最も好ましい。

【0018】窒素含有単量体:オキシド化される前の窒素含有単量体としては、次式(VI)~(IX)の単量体が挙げられる。

【0019】 【化6】

$$CH_2 = \overset{R^1}{C} - (X)_m - \overset{R^2}{\underset{R^3}{\bigvee}} \cdots \cdots (VI)$$

$$CH_2 = C - (X)_{\bullet} - N \qquad \cdots \qquad (VI)$$

$$CH_2 = C - (X)_{\bullet} - N N$$
 (W)

【0020】(式中の $R^1 \sim R^{10}$ 、a、b、m、n、p、X、Yの定義は、前記式(I) \sim (IV)におけるのと同じである)

アミンオキシド基含有単量体は、その30重量%以下を (A)成分以外の親水性単量体(C)に置き換えてもよい。

【0021】親水性単量体(C):かかる親水性単量体 としては、ノニオン性、アニオン性、カチオン性、又は 同一分子中にアニオン及びカチオン両イオン性を有する 両性の単量体がある。そのような単量体のうち、ノニオ ン性単量体の具体例を挙げれば(メタ)アクリロニトリ ル、N-シクロヘキシルマレイミド、N-フェニルマレ イミド、Nービニルピロリドン、Nービニルホルムアミ ド、N-ビニルアセトアミド、N-(メタ)アクリロイ ルモルフォリン:ヒドロキシエチル(メタ)アクリレー ト、ポリエチレングリコール (メタ) アクリレート、メ トキシポリ (エチレングリコール/プロピレングリコー ル) モノ(メタ) アクリレート、ポリエチレングリコー ルジ(メタ)アクリレート、N-ポリオキシアルキレン (メタ) アクリルアミド等の (メタ) アクリル酸又は (メタ) アクリルアミドと炭素数 2~4のアルキレンオ キシドとから誘導される単量体及び(メタ)アクリルア ミド等の親水性モノマーが例示される。

【0022】アニオン性単量体の具体例を挙げれば、 (メタ)アクリル酸、マレイン酸、無水マレイン酸、イ タコン酸、フマル酸、クロトン酸等の不飽和カルボン酸 単量体、不飽和多塩基酸無水物(例えば無水コハク酸、 無水フタル酸等)とヒドロキシエチル(メタ)アクリレ ート等のヒドロキシル基含有(メタ)アクリレートとの ハーフエステル、スチレンスルホン酸、スルホエチル (メタ) アクリレート等のスルホン酸基を有する単量 体、アシッドホスホオキシエチル (メタ) アクリレート 等のリン酸基を有する単量体等が例示される。

【0023】これらのアニオン性不飽和単量体は、酸のまま、若しくは塩基性化合物で部分中和又は完全中和して使用することが出来、或いは、酸のまま共重合に供した後、塩基性化合物で部分中和又は完全中和することも出来る。中和に使用する塩基性化合物としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属の水酸化物;アンモニア水等の無機塩基性化合物;エタノールアミン、シエタノールアミン、トリエタノールアミン、トリイソプロパノールアミン、トリエタノールアミン、トリイソプロパノールアミン、2-アミノー2-メチルー1-プロパノール、2-アミノー2-メチルー1,3-プロパンジオール、アミノメルカプトプロパンジオール等のアルカノールアミン類;リジン、アルギニン、ヒスチジン等の塩基性アミノ酸化合物等を使用することが出来る。

【0024】カチオン性単量体の具体例を挙げれば、 N, N-ジメチルアミノエチル (メタ) アクリレート、 N, N-ジエチルアミノエチル (メタ) アクリレート N, N-ジメチルアミノプロピル (メタ) アクリレー ト、N, N-ジエチルアミノプロピル (メタ) アクリレ ート、N, N-ジメチルアミノエチル (メタ) アクリル アミド、N, Nージエチルアミノエチル (メタ) アクリ ルアミド、N, N-ジメチルアミノプロピル (メタ) ア クリルアミド、N, N-ジエチルアミノプロピル (メ タ) アクリルアミド、p-ジメチルアミノメチルスチレ ン、pージメチルアミノエチルスチレン、pージエチル アミノメチルスチレン、p-ジエチルアミノエチルスチ レン等の第三級アミノ基含有単量体を、カチオン化剤、 例えば塩化メチル、臭化メチル、ヨウ化メチル等のハロ ゲン化アルキル類、ジメチル硫酸等のジアルキル硫酸 類、N-(3-クロロ-2-ヒドロキシプロピル)-N, N, N-トリメチルアンモニウムクロリド等の第三 級アミン鉱酸塩のエピクロルヒドリン付加物、塩酸、臭 化水素酸、硫酸、リン酸等の無機塩、ギ酸、酢酸、プロ ピオン酸等のカルボン酸等でカチオン化したカチオン性 単量体が例示される。

【0025】両性不飽和単量体の具体例を挙げれば、前述のカチオン性単量体の前駆体である第三級アミノ基含有単量体を、モノクロル酢酸カリウム、モノクロル酢酸ナトリウム、モノブロモプロピオン酸カリウム等のモノハロ脂肪酸塩類、プロピオラクトン、ブチロラクトン、プロパンサルトン等の変性化剤を用い両性化することにより両性イオン系単量体として使用することが出来る。【0026】本発明で用いる(a)成分のアミンオキシド基含有重合体は、好ましくは、(A)アミンオキシド基含有不飽和単量体15~90重量%、(B)疎水性不飽和単量体85~10重量%からなる重量平均分子量10,000~500,000の共重合体の構造を有する

ものである。(A)成分が15重量%未満であると、得られる共重合体は水溶性が低下し、また洗髪の際に洗浄除去が困難となる等の問題がある。90重量%を越えるとべたつき感を呈するようになり好ましくない。

【0027】疎水性単量体(B):かかる疎水性単量体(B)としては、炭素数1~24のアルコールの(メタ)アクリル酸アルキルエステル、スチレン、pーメチルスチレン、pークロロスチレン、ビニルメチルエーテル、ビニルシクロヘキシルエーテル、酢酸ビニル、マレイン酸ジエチル、マレイン酸ジブチル等の疎水性ビニルモノマー、グリシジル(メタ)アクリレート、又、(メタ)アクリル酸のフルオロアルキルエステル等が例示される。更にラジカル重合性不飽和基含有シリコーンマクロマー等のマクロモノマーが例示される。

【0028】そして、上記炭素数1~24のアルコール の(メタ) アクリル酸エステルの例としては、(メタ) アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸エチル、(メ タ) アクリル酸プロピル、(メタ) アクリル酸イソプロ ピル、(メタ) アクリル酸ブチル、(メタ) アクリル酸 イソブチル、(メタ)アクリル酸セカンダリーブチル、 (メタ) アクリル酸ターシャリーブチル、(メタ) アク リル酸ペンチル、(メタ)アクリル酸セカンダリーペン チル、(メタ)アクリル酸1-エチルプロピル、(メ タ) アクリル酸2-メチルブチル、(メタ) アクリル酸 イソペンチル、(メタ)アクリル酸ターシャリーペンチ ル、(メタ)アクリル酸3-メチルブチル、(メタ)ア クリル酸ネオペンチル、(メタ)アクリル酸ヘキシル、 (メタ) アクリル酸2-メチルペンチル、(メタ) アク リル酸4-メチルペンチル、(メタ)アクリル酸2-エ チルブチル、(メタ)アクリル酸シクロペンチル、(メ タ) アクリル酸シクロヘキシル、(メタ) アクリル酸へ プチル、(メタ)アクリル酸2-ヘプチル、(メタ)ア クリル酸3-ヘプチル、(メタ) アクリル酸オクチル、 (メタ) アクリル酸2-オクチル、(メタ) アクリル酸 2-エチルヘキシル、(メタ) アクリル酸イソオクチ ル、(メタ)アクリル酸ノニル、(メタ)アクリル酸 3,3,5ートリメチルヘキシル、(メタ)アクリル酸 デシル、(メタ)アクリル酸ウンデシル、(メタ)アク リル酸ラウリル、(メタ)アクリル酸セチル、(メタ) アクリル酸ステアリル、(メタ)アクリル酸エイコシ ル、(メタ)アクリル酸ドコシル、(メタ)アクリル酸 テトラコシル、(メタ) アクリル酸メチルシクロヘキシ ル、(メタ)アクリル酸イソボルニル、(メタ)アクリ ル酸ノルボルニル、(メタ)アクリル酸ベンジル、(メ タ) アクリル酸フェネチル等が例示される。これらの中 でも、式(V)で示される炭素数1~24のアルコール の(メタ)アクリル酸エステルが好ましい。

[0029]

【化7】

$$R^{1}$$
 $CH_{2} = C - COOR^{14}$ (V)

【0030】(式中、R1 は水素原子又はメチル基を、R14は炭素数1~24のアルキル基を示す)

【0031】(B)成分は、好ましくは10~85重量%の範囲で使用される。85重量%を超えると共重合体の皮膜は平滑性及び透明性が悪化し、また水に難溶性となって洗髪の際の洗浄除去が困難となり、10重量%未満であるとべたつき感を呈するようになり好ましくない。

【0032】重合方法:アミンオキシド基含有樹脂は、上記単量体成分を通常ラジカル重合開始剤の存在下に、溶液重合、塊状重合、懸濁重合等の公知の方法で重合させることにより得られる。特に溶液重合により好適に得ることが出来る。また、重合溶媒としては、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、イソブタノール、酢酸エチル、酢酸プロピル、酢酸ブチル等の有機溶剤が単独又は、二種以上を混合して使用される。溶媒使用量は、生成共重合体溶液のポリマー濃度が10~65重量%となるようなものであることが好ましい。

【0033】ラジカル重合開始剤としては、2,2′ーアゾビスイソブチロニトリル(AIBN)、2,2′ーアゾビス(2,4ージメチルバレロニトリル)、2,2′ーアゾビス(4ーメトキシー2,4ージメチルバレロニトリル)、ジメチルー2,2′ーアゾビスイソブチレート、2,2′ーアゾビス(2ーメチルブチロニトリル)、1,1′ーアゾビス(1ーシクロヘキサンカルボニトリル)等のアゾ化合物、ペンゾイルパーオキシド、ジクミルパーオキシド、ジーセーブチルパーオキシド、ラウロイルパーオキシド等の過酸化物等が用いられる。これらの重合開始剤は(A)~(C)成分に対して、通常0.01~5重量%用いられる。

【0034】重合は通常窒素やアルゴン等の不活性ガス雰囲気下で30~120℃、好ましくは40~100℃で1~20時間の範囲で行われる。単量体はその全種類及び全量を重合当初から存在させるのが普通であるが、単量体の種類及び/又は量に関して分割添加を行うこともできる。

【0035】オキシド化:単量体成分を重合させて得られた樹脂溶液に、オキシド化剤を加えて20~100℃の範囲で0.1~100時間、好ましくは1~50時間オキシド化することによってアミンオキシド基含有樹脂が得られる。

【0036】得られた前駆体ポリマーをオキシド化する 為のオキシド化剤としては過酸化物又はオゾン等の酸化 剤が用いられる。過酸化物は、過酸化水素、過硫酸アン モニウム、過硫酸ソーダ、過酢酸、メタクロロ過安息香 酸、ベンゾイルパーオキシド、セーブチルハイドロパーオキシド等が挙げられるが、一般的には過酸化水素が用いられる。オキシド化剤の使用量は前駆体ポリマー中に含まれるオキシド化可能な官能基に対して、0.2~3倍モル当量の割合で使用し、更に0.5~2倍モル当量使用するのがより好ましい。また、残存した過酸化物は未処理のまま使用することも出来るが、公知の方法で処理使用することも出来る。具体的には、還元剤添加、又は金属触媒添加による処理、イオン交換処理、活性炭処理等が挙げられる。

【0037】得られた樹脂溶液はそのまま使用することもできるが、必要に応じて再沈殿、溶媒留去等の公知の方法でアミンオキシド基含有樹脂を単離して使用することも出来る。また、単離したアミンオキシド基含有樹脂は、必要ならば再沈殿や、溶剤洗浄、膜分離、吸着処理等によって更に精製出来る。このようにして得られる樹脂は、通常、重量平均分子量10,000~500,00の樹脂である。重量平均分子量が10,000未満では整髪力が低下し、500,000を超えると、水等との相溶性が悪化し、更に溶液粘度が上昇し作業性、塗布性に問題を生じることとなる。

【0038】本発明で用いられる(b)成分の非イオン 性重合体は、ピロリドン環、アミド基、N-アルキル置 換アミド基、ポリエーテル基、又はアセトアミド基、ホ ルムアミド基を含有する不飽和単量体を必須成分とする 重合体であり、ピロリドン環を含有する重合体の具体例 としては、ルビスコール K-12、K-17、K-3 0、K-60、K-80、K-90(以上、BASF社 製)、PVP K-15、K-30、K-60、K-9 0、K-120 (以上、ISP社製)等のポリビニルピ ロリドン;ルビスコール VA28、VA37、VA5 5、VA64、VA73(以上、BASF社製)、PV P/VA-735, PVP/VA-635, PVP/V A-535, PVP/VA-335, PVP/VA-2 35、S-630 (以上、ISP社製) 等のビニルピロ リドン/酢酸ビニル共重合体;ルビスコールVAP34 3 (BASF社製)等のビニルピロリドン/酢酸ビニル /プロピオン酸ビニル共重合体等を挙げることが出来

【0039】アミド基、N-アルキル置換アミド基、又はポリエーテル基を含有する不飽和単量体を必須成分とする重合体の具体例としては、(メタ)アクリルアミド、N-オクチル(メタ)アクリルアミド、(メタ)アクリル酸とドロキシエチル、(メタ)アクリル酸メトキシポリエチレングリコール、(メタ)アクリル酸メトキシポリエチレングリコール・ポリプロピレングリコール等の不飽和単量体の単独ラジカル重合体、若しくは(メタ)アクリル酸アルキル(C1~C24)エステル、酢酸ビニル等とのラジカル共重合体を挙げることが出来る。アセトアミド基、ホルムアミド基を含有する不飽和単量

体を必須成分とする重合体の具体例としては、N-ビニルアセトアミド、N-ビニルホルムアミド等の不飽和単量体の単独ラジカル重合体、若しくは <math>(メタ) アクリル酸アルキル $(C_1 \sim C_{24})$ エステル、酢酸ビニル等とのラジカル共重合体を挙げることが出来る。

【0040】本発明の毛髪化粧料に於いては、成分(a)のアミンオキシド基含有共重合体と成分(b)の非イオン性重合体との重量比((a)/(b))は、1/10~10/1であり、好ましくは1/5~10/1である。(a)/(b)の比が1/10未満であると、柔軟性が不足し髪にごわつき感を与え、整髪効果が不十分で、櫛通しする際フレーキング現象や静電気による毛髪のまとめ難さ等の問題を生じることとなる。この比が10/1を越えると、硬さが不足するため髪の仕上がり状態に腰、張りが出にくく、仕上がり感が重い感触となり、得られる感触が低下する等の問題がある。成分(a)と成分(b)の合計量は、千髪化粧料合果の0

(a)と成分(b)の合計量は、毛髪化粧料全量の0. 1~10重量%、好ましくは0.5~8重量%であり、0.1重量%未満では整髪力が不十分となり、10重量%を越えるとごわつき感が増し感触を悪化させる問題がある。

【0041】なお、本発明の毛髪化粧料には、前記必須 成分の成分(a)、(b)の他、通常の化粧料に用いら れる成分、例えば、ヒマシ油、カカオ油、ミンク油、ア ボガド油、ホホバ油、マカデミアンナッツ油、オリーブ 油等のグリセライド;ミツロウ、ラノリン等のロウ類; 流動パラフィン、固形パラフィン、イソパラフィン、ス クワラン等の炭化水素類; セチルアルコール、オレイル アルコール、ステアリルアルコール、イソステアリルア ルコール、ラウリルアルコール、2-オクチルドデカノ ール等の直鎖及び分岐鎖高級アルコール類:エチレング リコール、ポリエチレングリコール、プロピレングリコ ール、ポリプロピレングリコール、グリセリン、ソルビ トール等の多価アルコール類:ポリオキシエチレンラウ リルエーテル、ポリオキシプロピレンセチルエーテル、 ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンステアリルエ ーテル等の高級アルコールの酸化エチレン及び/又は酸 化プロピレン付加物類;ミリスチン酸イソプロピル、ミ リスチン酸オクチルドデシル、ラウリン酸ヘキシル、乳 酸セチル等のエステル類;オレイン酸ジエタノールアミ ド、ラウリン酸ジエタノールアミド等のアミド類;ジメ チルポリシロキサン、メチルフェニルポリシロキサン、 ポリエーテル変性シリコーン、アミノ変性シリコーン等 のシリコーン誘導体:ステアリルトリメチルアンモニウ ムクロライド、ジステアリルジメチルアンモニウムクロ ライド、ラウリルトリメチルアンモニウムクロライド等 のカチオン界面活性剤;ポリオキシエチレンラウリルエ ーテルサルフェート、ポリオキシエチレンラウリルスル ホコハク酸等のアニオン界面活性剤;ラウリルヒドロキ シスルホベタイン、ラウリルジメチルカルボキシベタイ

ン等の両性界面活性剤; コラーゲン加水分解物、ケラチン加水分解物、ポリアミノ酸等の蛋白誘導体、アミノ酸誘導体類; 植物抽出物、生薬、ビタミン類、オキシベンゼン等の紫外線吸収剤、EDTA-Na等のキレート剤、パラベン等の防腐剤、酸化防止剤、色素、顔料、香料等を、本発明の効果を損なわない範囲で適宜配合しても良い。

【0042】本発明の毛髪化粧料の用途や形態は特に限定されず、例えば、エアゾールへアスプレー、ポンプ式へアスプレー、フォーム状へアスプレー、ヘアミスト、セットローション、ヘアジェル、ヘアクリーム、ヘアーオイルとして使用することが出来る。本発明の毛髪化粧料は、上記成分(a)及び(b)を含む各成分を、水及び/又はエタノール、イソプロパノール等のアルコール類の溶媒に、常法に従い溶解、又は分散させることにより製造することが出来る。

【0043】ヘアジェルの場合は、カルボキシビニルボリマーの塩基性化合物、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属の水酸化物;アンモニア水等の無機塩基性化合物;エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、トリイソプロパノールアミン、2-アミノー2-メチルー1-プロパノール、2-アミノー2-メチルー1,3-プロパンジオール、アミノメルカプトプロパンジオール等のアルカノールアミン類等、による中和物を公知の条件・方法で使用する。カルボキシビニルボリマーの具体例としては、カーボポール 940、980、1342、1382(以上、BFグッドリッチ社);ハイビスワコー130、104(和光純薬社製)を挙げることが出来る。

【0044】また、噴射剤として、トリクロルモノフルオロメタン、ジクロルジフルオロメタン等のクロルフルオロアルカン;アルカン類よりなる液化石油ガス;ジメチルエーテル;二酸化炭素ガス、窒素ガス等の圧縮ガス等、又はこれらの混合ガスを使用し、常法に従いエアゾール剤型とすることもできる。

[0045]

【実施例】以下、製造例、実施例を挙げて、更に本発明 を具体的に説明するが、本発明は、その発明の要旨を超 えない限りこれらの製造例、実施例に限定されるもので はない。なお、製造例及び実施例中の部及び%は、特に 規定する場合を除き重量基準で表わしたものである。

【0046】製造例1

還流冷却器、滴下ロート、温度計、窒素ガス導入管及び 攪拌装置付きの反応器にN、Nージメチルアミノエチル メタクリレート50部、メチルメタクリレート30部、 イソブチルメタクリレート20部、及び無水エタノール 150部を入れ、2,2′ーアゾビスイソブチロニトリ ル0.6部を添加後、窒素雰囲気下、80℃で8時間反 応後、60℃に冷却した。次に、N、Nージメチルアミ ノエチルメタクリレートと当モルの過酸化水素の31% 水溶液を滴下ロートにて重合溶液に1時間で滴下し、更に20時間攪拌を続けることによってジメチルアミノ基のオキサイド化を行ない、無水エタノールを添加しポリマー濃度を30%に調整した。オキサイド化反応の終了は、反応液のアミン価測定により確認した。得られたポリマーを「P-1」とする。尚、得られたポリマーの重量平均分子量は110,000であった。また、赤外吸収スペクトルよりN-Oの吸収が認められ、アミンオキシド基の生成を確認した。

【0047】製造例2

製造例1と同様な反応器にN,N-ジメチルアミノエチ ルメタクリレート70部、メチルメタクリレート10 部、ステアリルメタクリレート20部、及び無水エタノ ール100部を入れ、2,2′-アゾビスイソブチロニ トリル0.2部を仕込み、窒素雰囲気下、80℃で8時 間反応後、60℃に冷却した。次に、N, Nージメチル アミノエチルメタクリレートの1.2倍モルの過酸化水 素31%水溶液を1時間で滴下し、更に15時間攪拌を 続けることによってジメチルアミノ基のオキサイド化を 行ない、無水エタノールを添加しポリマー濃度を35% に調整した。オキサイド化反応の終了は、反応液のアミ ン価測定により確認した。更に、得られた溶液100部 を、再生済みのアニオン交換樹脂(ダイヤイオンPA4 16)50部を充填したカラムに通し、残存した過酸化 水素の処理を行い、無水エタノールを添加しポリマー濃 度を30%に調整した。 得られたポリマーを「P-2」 とする。尚、得られたポリマーの重量平均分子量は20 0,000であった。また、赤外吸収スペクトルよりN −○の吸収が認められ、アミンオキシド基の生成を確認 した。

【0048】製造例3

還流冷却器、滴下ロート、温度計、窒素ガス導入管及び 攪拌装置付きの反応器にNービニルホルムアミド200 部、及び純水800部、2,2′ーアゾビス(2-アミ ジノプロパン)二塩酸塩0.6部を仕込み、窒素雰囲気 下、60℃で6時間重合反応を行った。尚、得られたポ リマーの重量平均分子量は150,000であった。得 られた非イオン性ポリマーを「P-3」とする。

【0049】実施例1~6、比較例1~4

表1に示す組成の毛髪化粧料(ボンプスプレー)を常法により調製し、これらを毛髪に使用した際の整髪力(セット保持力)、毛髪の腰・張り、フレーキング、及びポリプロピレンフィルムに塗布した際の帯電防止性(表面抵抗)を下記の方法で試験評価した。表1から明らかなように、実施例1~6の毛髪化粧料は、優れた整髪力を有し高温多湿条件下でもカールした毛髪の形状を保持することができ、同条件下でもべたつき感がなく、更に、毛髪に張りのある弾力を与え、フレーキングもなく、帯電防止にも優れていることが判った。一方、比較例1~4の毛髪化粧料は、整髪力が不足したり、高温多湿下で

べたつきを生じ、毛髪に張りを与えることが出来なかったり、フレーキングが発生、帯電防止性が不足するなど 毛髪化粧料としては性能面で満足の行くものではなかった。

【0050】<試験評価方法-その1>

(1)整髪力(セット保持力)

23cm、2gの癖のない毛髪に、ディスペンサーを使用し、(又はエアゾールの形態で)、毛髪に一定量塗布し、直ちに直径1.2cmのカーラーに巻き乾燥させる。次に、カーラーから外した毛髪を、30℃/95%RHの恒温恒湿機に吊るし、3時間後の毛髪の伸びを測定しカールリテンションの公式に代入しカール保持力(%)を求める。

○-- カール保持力値: 71%以上

△-- カール保持力値:40~70%

×-- カール保持力値:40%未満

××- カール保持力値:20%未満

【0051】(2)毛髪の腰・張り

上記整髪力(セット保持力)と同様に操作し得られたカールした毛髪を、23℃/50%RHの恒温恒湿の条件に放置し、カールを指で潰すときの張り、弾力性等の感触を評価する。

○-- 張りがあり、良好な弾力性がある

△-- 張りがあるが、弾力性がなく脆い

×-- 張りがなく、感触が悪い

【0052】(3)高湿時のべたつき

上記整髪力(セット保持力)と同様に操作し得られたカールした毛髪を、30℃/90%RHの恒温恒温の条件に放置し、カールを指で触るときの感触を評価する。

〇-- べたつき感なし

△-- べたつき感が若干ある

×-- べたつき感が大である

【0053】(4)フレーキング

23cm、2gの癖のない毛髪に、ディスペンサーを使用し、(又はエアゾールの形態で)、毛髪に一定量塗布し、エアゾールの形態で毛髪に一定量塗布し、直ちに指で均し、平板状の毛束を作成し乾燥させる。次に、23℃/60%RHの恒温恒湿の条件に放置し、櫛通しを行い、毛髪上に存在する剥離したポリマー片の量を実体顕微鏡(20倍)で観察する。

○-- ポリマー片が認められない~僅かに認められる

△-- ポリマー片が認められる

×-- ポリマー片が多量に認められる

【0054】(5)帯電防止性(表面抵抗)

表1に示す組成の毛髪化粧料の液を(噴射剤(ジメチルエーテル: DME、液化石油ガス: LPG)を使用する場合は、充填する前の液に、噴射剤と同じ重量のエタノールを添加し溶液を調整する)準備する。この溶液を放電処理を施したポリプロピレンフィルムに、22milバーコーターを使用し塗布し、ヘアドライヤーで乾燥

後、23℃/60%RHの恒温恒湿の条件に放置し、絶縁抵抗計(HIGH MEGOHM METER:武田理研社製)で表面抵抗値を測定する。

○-- 1×10¹⁰未満

Δ-- 1×10¹⁰以上~1×10¹²未満

×-- 1×10¹²以上

【0055】実施例7~10、比較例5~8

表2に示す組成の毛髪化粧料(含水エアゾール、無水エアゾール)を常法により調製し、これらを実施例1と同様の評価を行ったところ、表2から明らかなように、実施例7~10の毛髪化粧料は、優れた整髪力を有しカールした毛髪の形状を高温多湿条件下でも保持することができ、高温多湿条件下でもべたつき感がなく、更に、毛髪に張りのある弾力を与え、フレーキングもなく、帯電防止にも優れていることが判った。一方、比較例5~8の毛髪化粧料は、整髪力が不足したり、高温多湿下でべたつきを生じ、毛髪に張りを与えることが出来なかったり、フレーキングが発生、帯電防止性が不足するなど毛髪化粧料としては性能面で満足のいくものではなかった。

【0056】実施例11~13、比較例9~11 表3に示す組成の毛髪化粧料(ヘアジェル)を常法によ り調製し、これらを実施例1と同様の評価、及び下述の

0

0

0

0

0

(6)ジェル状態の評価を行ったところ、表3から明らかなように、実施例及び比較例は何れも、ジェル状態は透明性もよく、ジェル強度の低下も見られず、ヘアジェルの剤型としては良好であった。実施例11~13の毛髪化粧料は、優れた整髪力を有しカールした毛髪の形状を高温多湿条件下でもべたつき感がなく、更に、毛髪に張りのある弾力を与え、フレーキングもなく、帯電防止にも優れていることが判った。一方、比較例9~11の毛髪化粧料は、整髪力が不足したり、高温多湿下でべたつきを生じ、又は毛髪に張りを与えることが出来なかったり、フレーキングが発生、帯電防止性が不足する等毛髪化粧料としては性能面で満足の行くものではなかった。

【0057】<試験評価方法-その2>

(6)ジェル状態

得られたジェルを50m1の透明ガラス瓶に入れ、脱気を行う。目視で液の透明度を観察し、更に瓶を逆さまに し瓶内のジェル溶液の流動性を観察する。

○-- 液がほぼ透明~透明であり、流動性が殆どない×-- 液が白濁している、若しくは流動性がある【0058】

×

Δ

×

Δ

【表1】

表 1								(%:有効成分量換)			
-			実	施例				比	較 例		
	. 1	2	3	4	5	6	1	2	3	· 4	
P - 1	2. 5	2.0	0.5	3.0	2.0	2. 0	3.0			***************************************	
非イオン性樹脂①	0. 5	1.0	2.5	3.0				3.0			
非イオン性樹脂②					1.0				3. 0		
P - 3						1.0				8. 0	
純 水	45.0	45. 0	45.0	45.0	45. 0	45. 0	45. 0	45. 0	45. 0	60. 0	
エタノール	バランス	パランス	バランス	バランス	バランス	バランス	パランス	バランス	バランス	バランス	
合 計	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100. 0	100.0	100. 0	100.0	100.0	
評価結果								*****	······································		
(1) 整髮力	0	0	Δ	0	0	0	0	××	××	×	
2)毛髪の腰・張り	0	0	0	0	0	0	×	Δ	Δ	Δ	
(8)高温酔のべたつき	0	0	0	0	\circ	0	0	¥	~	_	

0

[0059]

(4)フレーキング

(5) 帶電防止性

0

0

0

表 2

(%:有效成分量換算)

4A C						(70	. THE MARKET.	"黑天开!	
_	実 施 例					比較例			
	7	8	9	10	5	6	7	8	
P-1	2.0	2.0			3. 0				
P - 2			2.0	2.0		3. 0			
非イオン性樹脂①	1.0		1.0				3.0		
非イオン性樹脂②		1.0		1.0				3. 0	
純水	20.0	20.0			20.0	20.0	20.0	20. 0	
エタノール	バランス	パランス	バランス	パランス	バランス	バランス	パランス	パランス	
原液	60.0	60.0	70.0	70.0	60.0	60.0	60.0	60.0	
LPG	10.0	10.0	30.0	30. 0	10.0	10.0	10.0	10.0	
DME	30.0	80.0			30.0	30.0	30.0	30.0	
合計	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	
評価結果							*****		
(1)整變力	0	a	0	0	0	0	××	××	
(2)毛髪の腰・張り	0	0	0	0	×	×	Δ	Δ	
(3)高温時のべたつき	0	0	0	0	0	0	×	×	
(4)フレーキング	0	0	0	0	0	0	×	×	
(5)帯電防止性	0	0	0	0	0	0	Δ	Δ	

[0060]

【表3】

表 3				(%:	有效成分量	换算)		
	実 油 例				比 較 例			
	11	12	18	9	10	11		
P - 1	2.0	2. 0	2.0	\$.0				
非イオン性樹脂②	1.0				3. 0			
P - 3		1.0				3. 0		
カルギキシビニルギリマー中和物(*)	0.5	0.5	0.5	0. 5	0.5	0.5		
純 水	パランス	パラソス	パランス	パランス	パラソス	バランス		
合計	100.0	100.0	100.0	100. 0	100.0	100.0		
評価結果								
(1)整要力	0	0	0	0	×	×		
(2)毛姜の腰・張り	0	0	0	×	Δ	Δ		
(3)高温時のべたつき	0	0	0	0	×	×		
(4)フレーキング	0	0	0	0	×	×		
(5)帯電防止性	0	0	0	0	Δ	Δ		
(6)ジェル状態	0	0	0	0	0	0		

: 製造例 1 で調製したアミンオキシド基合有共重合体

:製造例2で調製したアミンオキシド基合有共重合体

非イオン性樹脂①:リビスコールVA64 (BASF社製)

非イオン性樹脂②:リピスコールK 9 0 (BASF社製)

P - 3

:製造例3で開製したN-ピニルホルムアミド単独重合体

(*) オルネチンヒニルホリマー中和物:カーポポール840(BPグッドリッチ社製)の酸部分の70モル%を、

2-アミノ-2-メチル-1-プロパノールで中和したもの

[0061]

【発明の効果】本発明は、優れた整髪性を有し、良好な 柔軟性、良好な風合いの仕上がり感を与えるヘアースプ

レー、ヘアムース、ヘアセットローション、ヘアジェル 等の各種の毛髪化粧料を提供することが出来る。

フロントページの続き

(72)発明者 伊藤 佳代

三重県四日市市東邦町1番地 三菱化学株 式会社四日市総合研究所内

(72)発明者 葉山 和秀

三重県四日市市東邦町1番地 三菱化学株 式会社四日市総合研究所内